

(11)Publication number:

2000-239171

(43) Date of publication of application: 05.09.2000

(51)Int.CI.

A61K 31/765 A61P 35/00

(21)Application number: 11-039894

(71)Applicant: TOKAI KYOIKU SANGYO KK

TENDOU SEIYAKU KK

(22)Date of filing:

18.02.1999

(72)Inventor: MOTOE ASAMI

NAGATO YASUKAZU TAJIMA TOMOO TAKADA SHIGEO

(54) ORAL QOL-IMPROVING AGENT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a medicine capable of accomplishing the maintenance and improving effect of QOL(quality of life) such as an activity, a physical state, a mental and psychological state, a social activity of a cancer patient.

SOLUTION: This oral QOL-improving agent contains a cyclic and chain mixed poly L-lactic acid having 3-19 degree of condensation as a fraction obtained by performing a condensation and dehydration of L-lactic acid under an inert atmosphere, subjecting an ethanol and methanol dissolvable fraction of the obtained reaction liquid to a reverse phase column chromatography, eluting the adsorbed materials with 20-50 wt.% aqueous acetonitrile solution at pH 2-3, and then eluting them with 90 wt.% aqueous acetonitrile at pH 2-3.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開發号

特開2000-239171

(P2000-239171A)

(43)公隣日 平成12年9月5日(2000.9.5)

(51) Int.CL?

織別記号

FI

デーマコート*(参考)

A61K 3J/765

A61P 35/00

A 6 1 K 31/765

4C086

31/00

635

密査請求 未請求 菌求項の数3 OL (全 6 頁)

(21)出願器号

特顯平11-39894

(22)出願日

平成11年2月18日(1999.2.18)

特許法第30条第1項適用申請省り 平成10年8月20日 日本務治療学会発行の「日本癌治療学会誌 第33巻 第 3号」に発表 (71) 出願人 596031963

東海教育産業株式会社

神奈川県伊勢原市下精屋164番池

(71) 出願人 592066572

天瓣视菜株式会社

京都府福知山竹恆尾町996番地

(72)発明者 本江 朝美

神奈川県横浜市瀬谷区阿久和東3丁目55-

10

(72) 発明者 長戸 康和

神奈川県原木市森の里 2-20-12

(74)代理人 100071973

非理士 谷 良隆

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 経口QOL改善剤

(57)【要約】

【課題】癌患者の活動性、身体状況、精神・心理状態、 社会性等のQOLの維持改善効果が達成される薬物の提供。

【解疾手段】し-乳酸を不活性雰囲気下で脱水縮合し、 得られた反応液のエタノールおよびメタノール可溶分を 逆相カラムクロマトグラフィーに付し、pH2~3の2 0~50重置%のアセトニトリル水溶液で溶離後、pH 2~3の90重量%以上のアセトニトリル水溶液で溶離 した画分である縮合度3~19の環状及び鎖状の混合ボ リレー乳酸を含有する経口QOL改善剤が上記課題を解 決した。

(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】L-乳酸を不活性雰囲気下で脱水縮合し、 得られた反応波のエタノールおよびメタノール可溶分を 逆組カラムクロマトグラフィーに付し、pH2~3の2 5~50重置%のアセトニトリル水溶液で溶離後、o貝 2~3の90重量%以上のアセトニトリル水溶液で溶離 した画分である縮台度3~19の環状及び鎖状の混合ボ リレー乳酸を含有してなる癌患者の経口QOL改善剤。 【請求項2】脱水縮台を窒素ガス雰囲気下、段階的減圧 及び昇温により行う請求項1記載の経口QOL改善剤。 【請求項3】逆組カラムクロマトグラフィーを、ODS カラムクロマトグラフィーにより行う請求項1または2 記載の経口QOL改善剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は縮合度3~19の環 状及び鎖状の混合ボリL-乳酸を含有してなる癌患者の QOLを改善する経口剤に関する。

[0002]

【従来の技術】悪性腫瘍細胞の増殖を抑制する薬剤、す なわち抗癌剤は、これまでにも数多く提案され実用化も されている。しかしこれまでの抗癌剤は、癌細胞のみな らず正鴬細胞にも多大の損傷を与える結果、たとえば発 熱、脱毛、疼痛、食欲不振、気力の低下、活動の鈍化、 懲症状などにより " Quality of Life" (QOL). すなわち "生活の質" を著しく低下させてしまう場合が 多い。このような場合、たとえ延命効果があったにせ よ、むしろそれは患者や家族の苦痛を長引かせることに なる。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、たとえ ば根治不能と診断され、腫瘍マーカ値が高値あるいは上 昇しつつある患者においてもQOLが高水準に維持され れば、患者は勿論のことその家族や医療機関にとっても 大きな数いとなるとの考えから、そのような効果が達成 される薬物およびその投与方法につき鋭意研究を重ねて きた。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明において用いられ るポリレー乳酸が、人を含む動物の悪性腫瘍細胞の増殖 40 を抑制することについては特闘平5-310581号に 記載されている。しかしこの公報にはポリL-乳酸を含 む点滴液を癌患者に投与したところ、腫瘍の減少化や患 者の体力の回復がみられたと記載されているが、患者の QOLの維持改善については全く記載されていない。本

her.28(8)1140~1144(1993)》を用いて調査、分析した ところ、腫瘍マーカが高値であるにも抑わらずQOLが 良好に維持・改善されることを知見し、さらに検討を重 ねて本発明を完成した。すなわち本発明は、(1)L-乳酸を不活性雰囲気下で脱水縮合し、得られた反応液の エタノールおよびメタノール可溶分を連相カラムクロマ トグラフィーに付し、pH2~3の25~50重量%の アセトニトリル水溶液で溶解後、pH2~3の90重量 %以上のアセトニトリル水溶液で溶離した画分である縮 19 台度3~19の環状及び鎖状の混合ポリL-乳酸を含有 してなる癌患者の経口QOL改善剤。(2)脱水縮台を 窒素ガス雰囲気下、段階的減圧及び昇温により行う前記 (1)記載の経口QOL改善剤、および(3)道組カラ ムクロマトグラフィーを、ODSカラムクロマトグラフ ィーにより行う前記(1)または(2)記載の経□Q0 上改善剤、である。

[0005]

【発明の実施の形態】本発明に用いられる縮合度3~1 9の環状及び鎖状の混合ポリL-乳酸は、次に述べる方 法により得ることができる。まず、し-乳酸を不活性気 鬪気下に脱水縮合させる。不活性雰囲気としては、たと えば窒素ガス。アルゴンガスなどが挙げられるが、好ま しいものは窒素ガスである。脱水縮合反応は、常圧~1 mmH g 程度の減圧下、110~210℃、好ましくは 130~190℃の温度で行われるが、段階的減圧及び 昇温によって行うのが特に好ましい。この脱水縮合反応 により得られた反応復合物にエタノールおよびメタノー ルを加え、濾過して濾液を乾燥しエタノールおよびメタ ノール可溶分を得る。得られたエタノール・メタノール 30 可溶分を逆相カラムクロマトグラフィー、特にオクタデ シルシラン(ODS)カラムを用いたクロマトグラフィ 一に付し、まずpH2~3の25~50重量%のアセト ニトリル水溶液で溶離する画分を除去し、ついでpH2 ~3の90重量%以上のアセトニトリル、好ましくは9 9重量%以上のアセトニトリルで溶離してくる画分を採 取すると、縮合度3~19の環状及び鎖状の混合ポリし -乳酸が得られる。得られたポリL-乳酸混合物を水酸 化ナトリウムなどのアルカリ物質で中和し、減圧乾燥 後、たとえばソルビトール、炭酸カルシウム、乳鑑、デ ンプンなどの製剤学上常用される経口剤用の増量剤、賦 形剤、結合剤、滑沢剤等を加えて経口用散剤や錠剤とす ることができる。勿論自体公知の製剤学的手法により液 剤、カプセル剤、坐剤、軟膏剤、貼付剤などの剤形とし

【0006】また必要に応じて、溶解補助剤、吸収促進

行程度、年齢、性別などは問わない。したがって、カボジ内壁などを発症したエイズ患者なども投与対象患者に含まれる。本発明の複合し一ポリ乳酸の経口投与量は、癌の種類、病状、年齢、性別などにより適宜増減すればよいが、体重60kgの成人の1日投与量は通常1~30g、好ましくは5~15gであり、1日1回または数回に分けて投与することができる。

[0007]

【実施例】以下に製造例、製剤例、毒性実験および臨床 例をあげて本発明を具体的に説明する。

製造例1(ボリレー乳酸の製造)

マントルヒーターに収めたセパラブルフラスコにL-乳 酸500mlを入れた。窒素ガス300ml/分の流入 及び撹拌を行い。溜出水は保温した下降型接続管を経て 還流冷却器付フラスコに導きながら、145℃で3時間 加熱した。更に150mmHgに減圧して同温度で3時 間加熱した後、3mmHgの減圧下155℃で3時間、 最後に3mmHgの減圧下185℃で1.5時間加熱 し、反応生成物であるポリレー乳酸を得た。得られたポ リレー乳酸は100℃に保ち、エタノール100mlに 20 続いてメタノール400mlをそれぞれ加えた後放冷し た。これをメタノール500ml中に加え、よく撹拌し て静園した後端邉して精製した。その滤液を減圧乾燥し てアセトニトリルに溶解し、全量を200m! (原液) とした。この原液を、予め平衡化した道相ODSカラム (TSK g e ! - 605-80TM)にかけ、0.01M塩 酸を含む30%、50%及び100%アセトニトリル (pH2.0)でステップワイズに溶解し、アセトニト リル100%溶出画分であるポリL-乳酸(縮合度3~ 19)を得た。得られて物質の質量スペクトルを〔図 1〕に示す。図中の規則的なフラグメントイオンピーク から明らかなように、本発明のポリレー乳酸は環状縮合 体を主体とし、直鎖状縮合体が少置混在した状態になっ ている。

【0008】製剤例1(ポリレー乳酸経口剤) 上記製造例で得たポリレー乳酸を1N水酸化ナトリウム で中和処理し、減圧乾燥したもの80重量部、ソルビト ール10重量部および炭酸カルシウム10重量部を複合 し、経口用散剤を調製した。

姜性実験 1

ICR系マウスの雑戦各10匹からなるA群、B群およびC群に対して、製造例1で得られたポリレー乳酸を、A群には2,000mg/kg、B群には3,000mg/kgを2kg、C群(コントロール群)には0mg/kgを1日の給餌費の中に混合して摂取させ4週間観察した。

検査. 血液生化学検査および肉眼的割検所見のいずれにおいても異常は認められなかった。脳. 心臓、胸腺、脾臓、肺、顎下腺、肝臓、腎臓、精具、前立眼、卵巣、子宮、下垂体、甲状腺および副腎の各器官の重量も、体重批重量でコントロール群とは有意差がなかった。組織学的な検査は、肝臓、膵臓、腎臓、精巣、胸腺の組織切片を作成し、H-E染色を施して検鏡したが、異常所見は認められなかった。A群雄、戦およびB群戦の体重は、C群との有意差は認められなかったが、B群雄には多少の体重抑制が認められた。これらの結果から、本発明のボリしー乳酸無毒性量は雄では約1、800mg/kg/日、難では約3、500mg/kg/日であると判断される。

【0009】臨床例1

発病後再発を繰り返しているS字結腸癌患者(47歳、 男性)の抗癌剤の投与を中止し、実施例1の経口剤を1回2g、1日3回投与し始めた。ボリレー乳酸経口剤投 与開始後、腫瘍マーカの高値に抑わらず微熱、食欲不 振、全身倦怠感などの自覚症状が軽減し、活発な身体活動を伴う仕事が可能となり、趣味を楽しむことができる ようになった。10カ月後死に至ったが、その直前まで ボリレー乳酸経口剤の投与を続け、食事、排泄、コミュ ニケーションが可能で苦痛の訴えばなかった。

【0010】臨床例2

直場癌発病後3年を経過した57歳の女性に対し、実施例1のポリレー乳酸経口剤を1回2.5g、1日3回投与して2年が経過した。「図2」に示されるようにポリレー乳酸経口剤投与関始後も腫瘍マーカ値は漸増し続け、CTにおいても腫瘍の拡大が確認されたが、日常の活動性、食欲などのQOしは高い状態に維持された。瞳眼も充分にとれ、精神的にも安定した生活を送っている。なお、「図2」におけるQOし総得点は、前記「がん薬物療法におけるQOし評価表」に基づき患者の活動性、身体状況、精神心理状態および社会性を総合した全体的なQOし得点である。また腫瘍マーカにおけるTPAは組織ポリペプチドを、CEAは癌胎児性抗原を意味する。

【0011】臨床例3

63歳の女性で肺癌再発後20日間病癌剤治療を受けた 46 が強い苦痛のため投業を断念し、これに代えて実施例1 のポリレー乳酸経口剤を1回2.5g.1日3回投与し 始めた。ポリレー乳酸経口剤投与関始後2年経過した が、QOLの著しい改善がみられ、登山をするなど活動 性、身体状況、QOL総合評価の向上がみられた。 【0012】臨床例4

(4)

特闘2000-239171

大蝎癌の外科的治療を受けた70歳の男性につき実施例 1のポリレー乳酸経口剤投与(1回2.5g、1日3 回)を開始したところ、17週目までは腫瘍マーカ値、 QOLともに改善がみられた。18週以降、腫瘍マーカ 値が著しく上昇したにも拘わらず体重は減少せず、QO しに関しても一旦低下したもののその後は維持の傾向に ある。

[0014]

【発明の効果】本発明の経口QOL改善剤を癌患者に経 口投与すると、腫瘍マーカ値が改善されない状況におい 19 1:TPA (組織ボリベブチド抗原) (U/I) ても、活動性、身体状況、精神・心理状態、社会性など のQOLの維持改善がみられる。また経口投与で効果を*

*奏するので注射などのような投与時の疼痛もなく、また 医師の手によらなくても殺与しうるという便利さもあ

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の製造例1で得られたポリL-乳酸の質 置スペクトル。

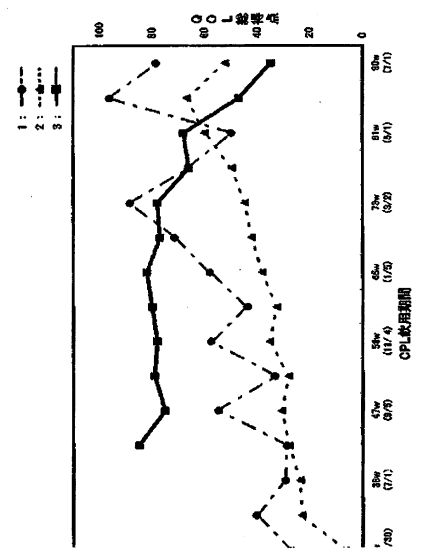
【図2】臨床例2における患者のQOL総得点と腫瘍マ ーカの推移。

【符号の説明】

2:CEA (癌胎児性抗原) (ng/m!)

3:QOL総得点

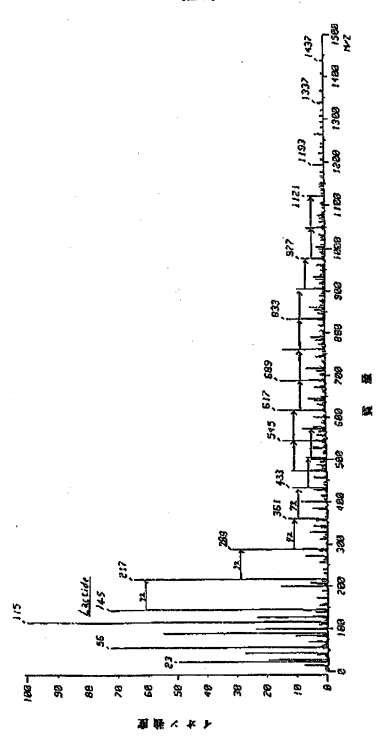
[図2]



(5)

特闘2000-239171

[図1]



(6)

特闘2000-239171

Fターム(参考) 4C086 AA01 AA02 FA02 MA01 MA04 MA52 MA14 ZB26 ZC54